## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. August 2001 (16.08.2001)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/58883 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 239/54

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/00795

(22) Internationales Anmeldedatum:

25. Januar 2001 (25.01.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 05 284.3

7. Februar 2000 (07.02.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ANDREE, Roland [DE/DE]; Dechant-Miebach-Weg 37, 40764 Langenfeld (DE). HOISCHEN, Dorothee [DE/DE]; Hortensienstr. 31, 40474 Düsseldorf (DE). HUPPERTS, Achim [DE/DE]; Moltkestr. 57, 40477 Düsseldorf (DE).

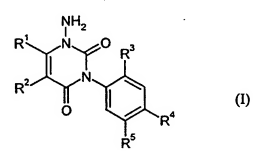
LINKER, Karl-Heinz [DE/DE]; Kurt-Schumacher-Ring 56, 51377 Leverkusen (DE). WEINTRITT, Holger [DE/DE]; Louveciennestr. 91, 40764 Langenfeld (DE). WROBLOWSKY, Heinz-Jürgen [DE/DE]; Virneburgstr. 73, 40764 Langenfeld (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF 1-AMINO-3-ARYL-URACILS

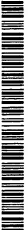
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON 1-AMINO-3-ARYL-URACILEN



(57) Abstract: The invention concerns a novel method for the production of 1-amino-3-aryl-uracil of formula (I), wherein R¹ represents optionally substituted alkyl; R² represents hydrogen, nitro, cyano, halogen or optionally substituted alkyl; R³ represents hydrogen, nitro, cyano, carbamoyl, thiocarbamoyl, hydroxy, halogen or optionally substituted alkyl, alkoxy or benzoyloxy and R⁵ represents hydrogen, hydroxy, mercapto, amino, hydroxyamino, nitro, cyano, carboxy, carbamoyl, Thiocarbamoyl, halogen or one of the following groupings: -R⁶, -Q-R⁶, -NH-R⁶, -NH-O-R⁶, -NH-SO₂-R₆, -N(SO₂-R⁶)₂, -CQ¹-R⁶, -CQ¹-Q²-R⁶, -CQ¹-Q²-R⁶, -Q²-CQ¹-R⁶, -Q²-CQ¹-R⁶, -Q²-CQ¹-R⁶, -Q²-CQ¹-R⁶, -N(SO²-R⁶)-(CQ¹-R⁶),

-NH-CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-NH-R<sup>6</sup>, wherein Q represents O, S, SO or SO<sub>2</sub>, Q<sup>1</sup> and Q<sup>2</sup> independently represent O or S and R represents optionally substituted alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, cycloalkylalkyl, aryl, arylalkyl, heterocyclyl or heterocyclylalkyl.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Herstellung von 1-Amino-3-aryl-uracile der Formel (I) in welcher R¹ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl steht, R² für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl steht, R³ für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Hydroxy, Halogen oder jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkoxy oder Benzoyloxy steht, und R⁵ für Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Amino, Hydroxyamino, Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Halogen, oder für eine der nachstehenden Gruppierungen -R⁶, -Q-R⁶, -NH-G₀, -NH-O-R⁶, -NH-SO₂-R⁶, -N(SO₂R⁶)₂, -CQ¹-Rˀ, -CQ¹-Q²-R⁶, -CQ¹-NH-R⁶, -Q²-CQ¹-R⁶, -Q²-CQ¹-R⁶, -NH-CQ¹-Q²-R⁶, -NH-CQ¹-Q²-R⁶, -NH-CQ¹-Q²-R⁶, -Q²-CQ¹-NH-R⁶ steht, worin Q für O, S, SO oder SO₂ steht, Q¹ und Q² unabhängig voneinander für O oder S stehen, und R für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkylalkyl, Aryl, Arylalkyl, Heterocyclyl oder Heterocyclylalkyl steht.





Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

10

#### Verfahren zur Herstellung von 1-Amino-3-aryl-uracilen

Die Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Herstellung von 1-Amino-3-aryl-uracilen, welche als agrochemische Wirkstoffe oder als Zwischenprodukte zur Herstellung von Wirkstoffen bekannt sind.

Es ist bekannt, dass man 1-Amino-3-aryl-uracile erhält, wenn man 3-Aryl-uracile mit 1-Aminooxy-2,4-dinitro-benzol umsetzt (vgl. WO-A-94/04511, WO-A-95/29168, WO-A-96/36614, WO-A-97/05116, WO-A-98/06706, WO-A-98/25909). Die Aminierung mit 1-Aminooxy-2,4-dinitro-benzol erfordert jedoch hohe Überschüsse dieses Aminierungsmittels und liefert in vielen Fällen bei langer Umsetzungsdauer nur unbefriedigende Ausbeuten.

Es ist auch bekannt, dass an Stelle von 1-Aminooxy-2,4-dinitro-benzol auch 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) zur N-Aminierung eingesetzt werden kann (vgl. WO-A-97/08170, US-A-5661108). Ausbeute und Qualität der hierbei erhaltenen Produkte sind jedoch nicht ganz befriedigend.

20

25

Es wurde nun gefunden, dass man 1-Amino-3-aryl-uracile der Formel (I)

in welcher

R<sup>1</sup> für gegebenenfalls substituiertes Alkyl stcht,

- R<sup>2</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl steht,
- R<sup>3</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder Halogen steht,

- R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Hydroxy, Halogen oder jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkoxy oder Benzoyloxy steht, und
- 10 R<sup>5</sup> für Wasserstoff, Hydroxy, Mcrcapto, Amino, Hydroxyamino, Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Halogen, oder für eine der nachstehenden Gruppierungen
- -R<sup>6</sup>, -Q-R<sup>6</sup>, -NH-R<sup>6</sup>, -NH-O-R<sup>6</sup>, -NH-SO<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>, -N(SO<sub>2</sub>R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>, -CQ<sup>1</sup>-R<sup>7</sup>, -CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -CQ<sup>1</sup>-NH-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -NH-CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>, -N(SO<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>)-(CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>), -NH-CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-NH-R<sup>6</sup>

steht, worin

20

- Q für O, S, SO oder SO<sub>2</sub> steht,
- $Q^1$  und  $Q^2$  unabhängig voneinander für O oder S stehen, und
- R<sup>6</sup> für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl,
  Cycloalkyl, Cycloalkylalkyl, Aryl, Arylalkyl, Heterocyclyl oder
  Heterocyclylalkyl steht,

in guten Ausbeuten und in guter Qualität erhält, wenn man 3-Aryl-uracile der Formel (II)

$$R^{3}$$
 $R^{2}$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
(II),

in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

5

mit 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) der Formel (III)

$$H_3C$$
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
(III)

10

gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels bei Temperaturen zwischen -50°C und 80°C umsetzt.

15

Überraschenderweise können die 1-Amino-3-aryl-uracile der allgemeinen Formel (I) nach dem erfindungsgemäßen Verfahren bei erheblich verkürzter Umsetzungsdauer in wesentlich besseren Ausbeuten (im Vergleich mit dem bekannten Verfahren unter Verwendung von 1-Aminooxy-2,4-dinitro-benzol) erhalten werden.

20

Da die Raum-Zeit-Ausbeuten beim erfindungsgemäßen Verfahren im Vergleich mit der vorbekannten Methodik stark verbessert sind, stellt es eine wesentliche Bereicherung des Standes der Technik dar.

Bevorzugte Bedeutungsbereiche der oben und nachstehend definierten Gruppierungen, Reste oder Substituenten werden im Folgenden angegeben.

- R<sup>1</sup> steht bevorzugt für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl mit 1 5 bis 4 Kohlenstoffatomen.
  - R<sup>2</sup> steht bevorzugt für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen oder gegebenenfalls
     durch Halogen substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.
- 10 R<sup>3</sup> steht bevorzugt für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor oder Brom.
- R<sup>4</sup> steht bevorzugt für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Hydroxy, Halogen, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder für gegebenenfalls durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy substituiertes Benzoyloxy.
- R<sup>5</sup> steht bevorzugt für Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Amino, Hydroxyamino,
   Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Halogen, oder für eine
   der nachstehenden Gruppierungen

$$-R^6$$
,  $-Q-R^6$ ,  $-NH-R^6$ ,  $-NH-O-R^6$ ,  $-NH-SO_2-R^6$ ,  $-N(SO_2R^6)_2$ ,  $-CQ^1-R^7$ ,  $-CQ^1-Q^2-R^6$ ,  $-CQ^1-NH-R^6$ ,  $-Q^2-CQ^1-R^6$ ,  $-Q^2-CQ^1-Q^2-R^6$ ,  $-NH-CQ^1-R^6$ ,  $-N(SO_2-R^6)(CQ^1-R^6)$ ,  $-NH-CQ^1-Q^2-R^6$ ,  $-Q^2-CQ^1-NH-R^6$ 

25

worin bevorzugt

- Q für O, S, SO oder SO<sub>2</sub> steht.
- 30 Q<sup>1</sup> und Q<sup>2</sup> unabhängig voneinander für O oder S stehen, und

R<sup>6</sup> für gegebenenfalls durch Cyano, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-carbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino-carbonyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht,

5

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-carbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino-carbonyl substituiertes Alkenyl oder Alkinyl mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen steht,

10

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-carbonyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl substituiertes Cycloalkyl oder Cycloalkylalkyl mit jeweils 3 bis 6 Kohlenstoffatomen in der Cycloalkylgruppe und gegebenenfalls 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil steht,

15

oder für jeweils gegebenenfalls einfach bis dreifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino und/oder Dimethylamino substituiertes Aryl oder Arylalkyl mit jeweils 6 oder 10 Kohlenstoffatomen in der Arylgruppe und gegebenenfalls 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil steht,

25

20

oder für jeweils gegebenenfalls einfach bis dreifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino und/oder Dimethylamino substituiertes Heterocyclyl oder Heterocyclylalkyl mit 2

30

bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Stickstoffatomen und/oder 1 oder 2 Sauerstoffatomen und/oder einem Schwefelatom in der Heterocyclylgruppe und gegebenenfalls 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil steht.

5

- R<sup>1</sup> steht besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl.
- steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom,
  oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes
  Methyl oder Ethyl.
  - R<sup>3</sup> steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, Fluor oder Chlor.
- steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Hydroxy, Fluor, Chlor, Brom, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Methyl oder Methoxy.
- steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Amino,
  Hydroxyamino, Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Fluor,
  Chlor, Brom, Iod, oder für eine der nachstehenden Gruppierungen

$$-R^{6}, -Q-R^{6}, -NH-R^{6}, -NH-O-R^{6}, -NH-SO_{2}-R^{6}, -N(SO_{2}R^{6})_{2},$$

$$-CQ^{1}-R^{7}, -CQ^{1}-Q^{2}-R^{6}, -CQ^{1}-NH-R^{6}, -Q^{2}-CQ^{1}-R^{6}, -Q^{2}-CQ^{1}-Q^{2}-R^{6},$$

$$-NH-CQ^{1}-R^{6}, -N(SO_{2}-R^{6})(CQ^{1}-R^{6}), -NH-CQ^{1}-Q^{2}-R^{6}, -Q^{2}-CQ^{1}-NH-R^{6}$$

worin besonders bevorzugt

Q für O, S, SO oder SO<sub>2</sub> steht,

30

O<sup>1</sup> und O<sup>2</sup> unabhängig voneinander für O oder S stehen, und

R<sup>6</sup> für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl oder Ethylaminocarbonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl steht,

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Acetyl, Propionyl, n- oder i-Butyroyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, n- oder i-Propylaminocarbonyl substituiertes Propenyl, Butenyl, Propinyl oder Butinyl steht,

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropylmethyl, Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl oder Cyclohexylmethyl steht,

oder für jeweils gegebenenfalls einfach bis dreifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Methylamino, Ethylamino und/oder Dimethylamino substituiertes Phenyl, Benzyl oder Phenylethyl steht,

oder für jeweils gegebenenfalls einfach oder zweifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Difluormethyl, Dichlormethyl, Trifluormethyl, Trichlormethyl, Chlordifluormethyl, Fluordichlormethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluor-

10

5

15

20

25

30

methoxy, Methylthio, Ethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Methylamino, Ethylamino und/oder Dimethylamino substituiertes Heterocyclyl oder Heterocyclylalkyl aus der Reihe Oxiranyl, Oxetanyl, Furyl, Tetrahydrofuryl, Dioxolanyl, Thienyl, Tetrahydrothienyl, Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Triazolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Oxadiazolyl, Thiadiazolyl, Pyridinyl, Pyrimidinyl, Triazinyl, Pyrazolylmethyl, Furylmethyl, Thienylmethyl, Oxazolylmethyl, Isoxazolylmethyl, Thiazolylmethyl, Pyridinylmethyl, Pyrimidinylmethyl steht.

10

5

- R<sup>1</sup> steht ganz besonders bevorzugt für Fluor oder Chlor.
- R<sup>2</sup> steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, Chlor oder Methyl.

15

- R<sup>3</sup> steht ganz besonders bevorzugt für Fluor oder Chlor.
- R<sup>4</sup> steht ganz besonders bevorzugt für Cyano, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Hydroxy, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl.

20

R<sup>5</sup> steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Fluor, Chlor, Brom, oder für eine der nachstehenden Gruppierungen

25

$$-R^6$$
,  $-Q-R^6$ ,  $-N(SO_2R^6)_2$ ,  $-CQ^1-R^7$ ,  $-CQ^1-Q^2-R^6$ ,  $-CQ^1-NH-R^6$ ,  $-Q^2-CQ^1-R^6$ ,  $-Q^2-CQ^1-Q^2-R^6$ ,  $-N(SO_2-R^6)(CQ^1-R^6)$ ,

worin besonders bevorzugt

30 Q für O, S, SO oder SO<sub>2</sub> steht.

Q1 und Q2 unabhängig voneinander für O oder S stehen, und

R<sup>6</sup> für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl oder Ethylaminocarbonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl steht,

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, n- oder i-Propylaminocarbonyl substituiertes Propenyl, Butenyl, Propinyl oder Butinyl steht,

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropylmethyl, Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl oder Cyclohexylmethyl steht,

oder für jeweils gegebenenfalls einfach bis dreifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl oder Methylsulfonyl substituiertes Phenyl, Pyridin-2-yl, Pyridin-3-yl, Pyridin-4-yl, Thien-2-yl, Thien-3-yl oder Benzyl steht.

- R<sup>2</sup> steht am meisten bevorzugt für Wasserstoff.
- R<sup>3</sup> steht am meisten bevorzugt für Fluor.
- R<sup>4</sup> steht am meisten bevorzugt für Cyano, Brom oder Trifluormethyl.

10

5

15

20

25

30

10

15

20

Verwendet man beispielsweise 1-(2-Chlor-4-cyano-5-ethoxy-phenyl)-3,6-dihydro-2,6-dioxo-4-difluormethyl-1(2H)-pyrimidin und 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-tri-methyl-benzol als Ausgangsstoffe, so kann der Reaktionsablauf beim erfindungsgemäßen Verfahren durch das folgende Formelschema skizziert werden:

$$F_{2}HC \longrightarrow H \longrightarrow C I \longrightarrow H_{3}C \longrightarrow CH_{3} \longrightarrow F_{2}HC \longrightarrow V \longrightarrow CI \longrightarrow CH_{3}$$

$$CH_{3} \longrightarrow CH_{3} \longrightarrow CH_{3}$$

$$CH_{3} \longrightarrow CH_{3}$$

$$CH_{3} \longrightarrow CH_{3}$$

$$CH_{3} \longrightarrow CH_{3}$$

Die beim erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) als Ausgangsstoffe zu verwendenden 3-Aryl-uracile sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In der allgemeinen Formel (II) haben R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits oben im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) als bevorzugt, besonders bevorzugt, ganz besonders bevorzugt oder am meisten bevorzugt für R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> angegeben worden sind.

Die Ausgangsstoffe der allgemeinen Formel (II) sind bekannt und/oder können nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden (vgl. EP-A-408382, EP-A-473551, EP-A-648749, US-A-5169430, WO-A-91/00278, WO-A-95/29168, WO-A-95/30661, WO-A-96/35679).

10

15

20

Die beim erfindungsgemäßen Verfahren weiter als Ausgangsstoff zu verwendende Verbindung 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) der Formel (III) ist ebenfalls bekannt und/oder kann nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden (vgl. J. Org. Chem. 1973 (38), 1239-1241; Synthesis 1972, 140; loc. cit. 1975, 788-789).

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung von 1-Amino-3-aryl-uracilen wird vorzugsweise unter Verwendung eines Reaktionshilfsmittels durchgeführt. Als Reaktionshilfsmittel kommen hierbei im Allgemeinen die üblichen anorganischen oder organischen Basen oder Säureakzeptoren in Betracht. Hierzu gehören beispielsweise Alkalimetall- oder Erdalkalimetall- -acetate, -amide, -carbonate, -hydrogencarbonate, -hydride, -hydroxide oder -alkanolate, wie beispielsweise Natrium-, Kalium- oder Calcium-acetat, Lithium-, Natrium-, Kalium- oder Calcium-amid, Natrium-, Kaliumoder Calcium-carbonat, Natrium-, Kalium- oder Calcium-hydrogencarbonat, Lithium-, Natrium-, Kalium- oder Calcium-hydrid, Lithium-, Natrium-, Kalium- oder Calcium-hydroxid, Natrium- oder Kalium- -methanolat, -ethanolat, -n- oder -i-propanolat, -n-, -i-, -s- oder -t-butanolat; weiterhin auch basische organische Stickstoffverbindungen, wie beispielsweise Trimethylamin, Triethylamin, Tripropylamin, Tributylamin, Ethyl-diisopropylamin, N,N-Dimethyl-cyclohexylamin, Dicyclohexylamin, Ethyl-dicyclohexylamin, N,N-Dimethyl-anilin, N,N-Dimethyl-benzylamin, Pyridin, 2-Methyl-, 3-Methyl-, 4-Methyl-, 2,4-Dimethyl-, 2,6-Dimethyl-, 3,4-Dimethyl- und 3,5-Dimethyl-pyridin, 5-Ethyl-2-methyl-pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, N-Methyl-piperidin, 1,4-Diazabicyclo[2,2,2]-octan (DABCO), 1,5-Diazabicyclo[4,3,0]-non-5-en (DBN), oder 1,8 Diazabicyclo[5,4,0]-undec-7-en (DBU).

25

30

Als bevorzugte Reaktionshilfsmittel seien Natrium- und Kalium-carbonat sowie Natrium- und Kalium-hydrogencarbonat genannt.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) wird vorzugsweise unter Verwendung eines Verdünnungsmittels durchgeführt. Als Verdünnungsmittel kommen hierbei neben Wasser vor allem inerte

10

25

30

organische Lösungsmittel in Betracht. Hierzu gehören insbesondere aliphatische, alicyclische oder aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Benzin, Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Petrolether, Hexan, Cyclohexan, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Methyl-t-butylether, Methyl-t-pentylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Ethylenglykoldimethyl- oder -diethylether; Ketone, wie Aceton, Butanon, Methyl-isobutyl-keton; Nitrile, wie Acetonitril, Propionitril oder Butyronitril; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methyl-formanilid, N-Methyl-pyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid; Ester wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester, Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid, Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n- oder i-Propanol, Ethylenglykolmonomethylether, Diethylenglykolmonomethylether, Diethylenglykolmonomethylether, Diethylenglykolmonomethylether, deren Gemische mit Wasser oder reines Wasser.

Als besonders bevorzugte Verdünnungsmittel seien aprotisch polare organische Lösungsmittel, wie z.B. Dichlormethan, Chloroform, Diisopropylether, Methyl-tbutylether, Methyl-t-pentylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Ethylenglykoldimethyloder -diethylether, Aceton, Butanon, Methyl-isobutyl-keton, Acetonitril, Propionitril, Butyronitril, N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methyl-formanilid, N-Methyl-pyrrolidon, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Essigsäuremethylester, Essigsäureethylester oder Dimethylsulfoxid genannt.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens in einem größeren Bereich variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -50°C und +80°C, vorzugsweise zwischen -30°C und +60°C, insbesondere zwischen -10°C und +40°C.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt. Es ist jedoch auch möglich, das erfindungsgemäße Verfahren unter erhöhtem oder vermindertem Druck - im allgemeinen zwischen 0,1 bar und 10 bar - durchzuführen.

10

15

20

25

30

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man je Mol 3-Aryl-uracil der allgemeinen Formel (II) im allgemeinen zwischen 1 und 3 Mol, vorzugsweise zwischen 1,5 und 2,5 Mol 2-Aminooxy-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) der Formel (III) ein.

In einer bevorzugten Ausführungsform wird das 3-Aryl-uracil der allgemeinen Formel (II) mit einem Reaktionshilfsmittel in einem geeigneten Verdünnungsmittel vorgelegt und das 2-Aminooxy-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) der Formel (III) wird langsam dazugegeben. Die Zugabe kann auch in mehreren Portionen über mehrere Stunden verteilt erfolgen. Die Reaktionsmischung wird bis zum Ende der Umsetzung gerührt.

Die Aufarbeitung kann nach üblichen Methoden durchgeführt werden. Beispielsweise wird die Reaktionsmischung auf etwa die gleiche Volumenmenge 10%iger wässriger Ammoniumchlorid-Lösung gegossen und dann mit einem mit Wasser praktisch nicht mischbaren organischen Lösungsmittel geschüttelt. Die organische Phase wird dann mit Wasser oder mit einer gesättigten wässrigen Natriumchlorid-Lösung gewaschen, getrocknet und filtriert. Vom Filtrat wird das Lösungsmittel unter vermindertem Druck sorgfältig abdestilliert. Das als Rückstand erhaltene Rohprodukt kann auf übliche Weise weiter gereinigt werden.

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren herzustellenden 1-Amino-3-aryl-uracile können als agrochemische Wirkstoffe oder als Zwischenprodukte zur Herstellung von Wirkstoffen verwendet werden (vgl. WO-A-94/04511, WO-A-95/29168, WO-A-96/36614, WO-A-97/05116, WO-A-98/06706, WO-A-98/25909).

Die Bestimmung des in Beispiel 1 angegebenen logP-Wertes erfolgte gemäß EEC-Directive 79/831 Annex V.A8 durch HPLC (High Performance Liquid Chromatography) an einer Phasenumkehrsäule (C 18). Temperatur: 43°C.

- (a) Eluenten für die Bestimmung im sauren Bereich: 0,1% wässrige Phosphorsäure, Acetonitril; linearer Gradient von 10% Acetonitril bis 90% Acetonitril entsprechende Messergebnisse sind in Tabelle 1 mit <sup>a)</sup> markiert.
- (b) Eluenten für die Bestimmung im neutralen Bereich: 0,01-molare wässrige Phosphatpuffer-Lösung, Acetonitril; linearer Gradient von 10% Acetonitril bis 90% Acetonitril entsprechende Messergebnisse sind in Tabelle 1 mit b) markiert.
- Die Eichung erfolgte mit unverzweigten Alkan-2-onen (mit 3 bis 16 Kohlenstoffatomen), deren logP-Werte bekannt sind (Bestimmung der logP-Werte anhand der
  Retentionszeiten durch lineare Interpolation zwischen zwei aufeinanderfolgenden
  Alkanonen).

#### Herstellungsbeispiele:

#### Beispiel 1

5

10

15

20

0,50 g (1,5 mMol) 3-(4-Brom-2-fluor-phenyl)-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion werden mit 0,24 g (1,8 mMol) Kaliumcarbonat in 50 ml Tetrahydrofuran vorgelegt und zu dieser Mischung werden bei 0°C 0,60 g (2,8 mMol) 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) unter Rühren gegeben. Die Reaktionsmischung wird dann nach Entfernen des Kühlmittels 18 Stunden bei Raumtemperatur (ca. 20°C) gerührt. Anschließend wird die Reaktionsmischung in eine 10%ige wässrige Ammoniumchlorid-Lösung gegossen und dann mit Essigsäureethylester im Scheidetrichter geschüttelt. Die organische Phase wird abgetrennt, mit gesättigter wässriger Natriumchlorid-Lösung gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Vom Filtrat wird das Lösungsmittel unter vermindertem Druck sorgfältig abdestilliert. Der Rückstand wird mit i-Propanol digeriert und das hierbei kristallin angefallene Produkt durch Absaugen isoliert.

Man erhält 0,27 g (49% der Theorie) 1-Amino-3-(4-brom-2-fluor-phenyl)-6-trifluor-methyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion.

LogP = 2.41 (bei pH=2.3).

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-D<sub>6</sub>,  $\delta$ ): 6,42 ppm (s).

10

15

20

25

#### Beispiel 2

1,0 g (2,5 mMol) 3-(4-Brom-2-fluor-5-nitro-phenyl)-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)pyrimidindion werden mit 0,30 g (3,8 mMol) Natriumhydrogencarbonat und 0,5 g Natriumsulfat in 50 ml Dichlormethan vorgelegt und diese Mischung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur (ca. 20°C) gerührt. Dann werden 0,90 g (4,2 mMol) 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) unter Rühren dazu gegeben und die Reaktionsmischung wird 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Es werden dann 0,2 g (0,9 mMol) 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol dazu gegeben und die Mischung wird weitere 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden noch einmal weitere 0,2 g (0,9 mMol) 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol dazu gegeben und die Mischung wird weitere 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird die Mischung auf etwa die gleiche Volumenmenge 1N-Salzsäure gegossen. Es wird dann dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert; die vereinigten organischen Phasen werden mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Das Filtrat wird im Wasserstrahlvakuum eingeengt und der Rückstand (1,4 g) säulenchromatografisch (Kieselgel, Chloroform/Essigsäureethylester, Vol. 2/1) gereinigt. Nach Abdestillieren der Eluentien im Wasserstrahlvakuum wird der Rückstand (1,0 g) mit Diethylether/Diisopropylether digeriert und das kristalline Produkt durch Absaugen isoliert.

Man erhält 0,65 g (63% der Theorie) 1-Amino-3-(4-brom-2-fluor-5-nitro-phenyl)-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion vom Schmelzpunkt 165°C.

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-D<sub>6</sub>, δ): 6,47 ppm (s).

#### Beispiel 3

1,0 g (2,5 mMol) 3-(4-Brom-2-fluor-5-nitro-phenyl)-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)pyrimidindion werden mit 0,30 g (3,8 mMol) Natriumhydrogencarbonat und 1,0 g Natriumsulfat in 50 ml Essigsäureethylester vorgelegt und zu dieser Mischung werden nach 15-minütigem Rühren bei Raumtemperatur (ca. 20°C) 0,90 g (4,2 mMol) 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) unter Rühren gegeben. Die Reaktionsmischung wird 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Es werden dann 0,2 g (0,9 mMol) 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol dazu gegeben und die Mischung wird weitere 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden noch einmal weitere 0,2 g (0,9 mMol) 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol dazu gegeben und die Mischung wird weitere 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird die Mischung auf etwa die gleiche Volumenmenge 1N-Salzsäure gegossen. Es wird dann dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert; die vereinigten organischen Phasen werden mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Das Filtrat wird im Wasserstrahlvakuum eingeengt, der Rückstand (1,3 g) mit Diethylether digeriert und das kristallin angefallene Produkt durch Absaugen isoliert.

20

15

5

10

Man erhält 0,80 g (77,5% der Theorie) 1-Amino-3-(4-brom-2-fluor-5-nitro-phenyl)-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion vom Schmelzpunkt 165°C.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>H-NMR (DMSO-D<sub>6</sub>,  $\delta$ ): 6,47 ppm (s).

Beispiele für Folgeumsetzungen / Herstellung von weiteren Zwischenprodukten bzw. Wirkstoffen:

#### Beispiel 4

5

1,0 g (2,4 mMol) 1-Amino-3-(4-brom-2-fluor-5-nitro-phenyl)-6-trifluormethyl-2,4-(1H,3H)-pyrimidindion werden in 20 ml Essigsäure (enthaltend 10% Wasser) vorgelegt und bei 50°C mit 0,8 g (14 mMol) Eisen – aufgeteilt in 6 Portionen – portionsweise versetzt. Die Reaktionsmischung wird 3 Stunden bei 50°C gerührt und dann über Kieselgur / Sand abgesaugt. Das Filtrat wird mit Essigsäureethylester / Wasser geschüttelt, die organische Phase mit Wasser gewaschen und über Kieselgel abgesaugt. Das Filtrat wird im Wasserstrahlvakuum eingeengt, der Rückstand mit Diisopropylether digeriert und das kristallin angefallene Produkt durch Absaugen isoliert.

15

10

Man erhält 0,57 g (62% der Theorie) 1-Amino-3-(5-amino-4-brom-2-fluor-5-phenyl)-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion.

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-D<sub>6</sub>,  $\delta$ ): 6,36 ppm (s).

20

#### Beispiel 5

0,50 g (1,3 mMol) 1-Amino-3-(5-amino-4-brom-2-fluor-5-phenyl)-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion werden mit 0,3 g (3 mMol) Triethylamin und 20 ml Dichlormethan vorgelegt und bei 0°C mit einer Lösung von 0,25 g (2 mMol) Ethansulfonsäurechlorid in 5 ml Dichlormethan unter Rühren tropfenweise versetzt. Die Reaktionsmischung wird 4 Stunden bei 0°C gerührt. Nach Zugabe von weiteren 0,45 g Ethansulfonsäurechlorid wird die Reaktionsmischung weitere 18 Stunden bei Raumtemperatur (ca. 20°C) gerührt. Dann wird mit 1N-wässriger Salzsäure / Dichlormethan geschüttelt, die organische Phase mit 1N-Salzsäure gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Das Filtrat wird im Wasserstrahlvakuum eingeengt, der Rückstand mit Diisopropylether digeriert und das kristallin angefallene Produkt durch Absaugen isoliert.

Man erhält 0,56 g (76% der Theorie) 1-Amino-3-[5-(bis-ethylsulfonyl-amino)-4-brom-2-fluor-5-phenyl]-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion.

15

5

10

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-D<sub>6</sub>,  $\delta$ ): 6,44 ppm (s).

#### Beispiel 6

$$F_3C$$
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 

20

25

Eine Mischung aus 0,50 g (0,88 mMol) 1-Amino-3-[5-(bis-ethylsulfonyl-amino)-4-brom-2-fluor-5-phenyl]-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion werden mit 0,15 g (1 mMol) Natriumhydrogencarbonat, 50 ml Wasser und 50 ml Aceton wird 18 Stunden bei Raumtemperatur (ca. 20°C) und dann noch 4 Stunden bei 60°C gerührt. Anschließend wird das Aceton weitgehend im Wasserstrahlvakuum abdestilliert, der Rückstand mit Wasser auf etwa das doppelte Volumen verdünnt und durch Zugabe

von wässriger 1N-Salzsäure auf pH=1 eingestellt. Dann wird mit Essigsäureethylester geschüttelt, die organische Phase mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Vom Filtrat wird das Lösungsmittel unter vermindertem Druck sorgfältig abdestilliert.

5

Man erhält 0,25 g (60% der Theorie) 1-Amino-3-[5-(ethylsulfonyl-amino)-4-brom-2-fluor-5-phenyl]-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion.

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-D<sub>6</sub>, δ): 6,41 ppm (s).

10

#### Beispiel 7

15

20

25

1,90 g (4,0 mMol) 1-Amino-3-[5-(ethylsulfonyl-amino)-4-brom-2-fluor-5-phenyl]-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion werden zusammen mit 0,43 g (4,8 mMol) Kupfer(I)-cyanid in 10 ml N-Methyl-pyrrolidon vorgelegt. Zum Entfernen restlichen Wassers werden bei 85°C bis 90°C (bei 2 mbar bis 4 mbar) 5 ml N-Methyl-pyrrolidon abdestilliert. Dann wird die Reaktionsmischung 270 Minuten auf 160°C bis 165°C erhitzt. Anschließend werden weiterc 4 ml N-Methyl-pyrrolidon unter vermindertem Druck abdestilliert. Nach Abkühlen auf 10°C bis 15°C werden 15 ml Essigsäurcethylester sowie 1,0 g (6,2 mMol) Eisen(III)-chlorid in 5 ml Wasser und 0,5 ml konz. Salzsäure dazu gegeben und die Mischung wird 30 Minuten bei Raumtemperatur (ca. 20°C) gerührt. Die organische Phase wird abgetrennt, die wässrige Phase mit Essigsäureethylester nachextrahiert, die vereinigten organischen Phasen mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Vom Filtrat wird das Lösungsmittel unter vermindertem Druck sorgfältig abdestilliert.

Man erhält 1,15 g Rohprodukt, das nach HPLC (High Performance Liquid Chromatography) 87,3% 1-Amino-3-[4-cyano-5-(ethylsulfonyl-amino)-2-fluor-5-phenyl]-6-trifluormethyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion (60% der Theorie) enthält.

5

#### Beispiel 8

$$\begin{array}{c|c} & \text{NH}_2 \\ & \text{N} & \text{O} \\ & \text{N} & \text{O} \\ & \text{N} & \text{SO}_2 \\ & \text{C}_2 \text{H}_5 \end{array}$$

15

20

10

0,50 g (1 mMol) N-Benzoyl-N-[2-cyano-5-(2,6-dioxo-4-trifluormethyl-3,6-dihydro-1(2H)-pyrimidinyl)-4-fluor-phenyl]-ethansulfonamid werden mit 0,12 g (1 mMol) Natriumhydrogencarbonat und 0,5 g Natriumsulfat in 25 ml Methylenchlorid vorgelegt und zu dieser Mischung werden nach 15-minütigem Rühren bei Raumtemperatur (ca. 20°C) 0,12 g (0,5 mMol) 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) unter Rühren gegeben. Die Reaktionsmischung wird 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Es werden dann weitere 0,12 g 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol dazu gegeben und die Mischung wird weitere 30 Minuten gerührt. Die Zugabe von 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethylbenzol und das 30-minütige Rühren werden noch zweimal wiederholt. Die Mischung wird anschließend noch 15 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird sie auf etwa die gleiche Volumenmenge 1N-Salzsäure gegossen und mit Essigsäureethylester zweimal extrahiert. Die organischen Extraktionslösungen werden vereinigt, mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Das Filtrat wird unter vermindertem Druck eingeengt, der Rückstand mit Diethylether / Petrolether digeriert und das kristallin angefallene Produkt durch Absaugen isoliert.

Man erhält 0,40 g (78% der Theorie) N-Benzoyl-N-[2-cyano-5-(3-amino-2,6-dioxo-4-trifluormethyl-3,6-dihydro-1(2H)-pyrimidinyl)-4-fluor-phenyl]-ethansulfonamid.

5 LogP=2,82 (bei pH=2,3).

#### Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von 1-Amino-3-aryl-uracilen der Formel (I)

5

20

in welcher

- R<sup>1</sup> für gegebenenfalls substituiertes Alkyl steht,
- 10 R<sup>2</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl steht,
  - R<sup>3</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder Halogen steht,
- 15 R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Hydroxy,
  Halogen oder jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkoxy oder
  Benzoyloxy steht, und
  - R<sup>5</sup> für Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Amino, Hydroxyamino, Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Halogen, oder für eine der nachstehenden Gruppierungen
- -R<sup>6</sup>, -Q-R<sup>6</sup>, -NH-R<sup>6</sup>, -NH-O-R<sup>6</sup>, -NH-SO<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>, -N(SO<sub>2</sub>R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>, -CQ<sup>1</sup>-R<sup>7</sup>, -CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -CQ<sup>1</sup>-NH-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -NH-CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>, -N(SO<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>)(CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>), -NH-CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-NH-R<sup>6</sup>

10

15

20

steht, worin

Q für O, S, SO oder SO<sub>2</sub> steht,

Q<sup>1</sup> und Q<sup>2</sup> unabhängig voneinander für O oder S stehen, und

R<sup>6</sup> für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkylalkyl, Aryl, Arylalkyl, Heterocyclyl oder Heterocyclylalkyl steht,

dadurch gekennzeichnet, dass man 3-Aryl-uracile der Formel (II)

$$R^1$$
 $R^2$ 
 $R^2$ 
 $R^3$ 
 $R^4$ 
(II),

in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

mit 2-Aminooxysulfonyl-1,3,5-trimethyl-benzol (O-Mesitylensulfonyl-hydroxylamin) der Formel (III)

$$H_3C$$
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
(III)

15

20

25

30

gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels bei Temperaturen zwischen -50°C und 80°C umsetzt.

- 5 2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man als Ausgangsstoffe Verbindungen der Formel (II) einsetzt, in welcher
  - R<sup>1</sup> für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.
  - R<sup>2</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen oder gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht,
  - R<sup>3</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor oder Brom steht,
  - R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Hydroxy, Halogen, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder für gegebenenfalls durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy substituiertes Benzoyloxy steht und
  - R<sup>5</sup> für Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Amino, Hydroxyamino, Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Halogen, oder für eine der nachstehenden Gruppierungen
- -R<sup>6</sup>, -Q-R<sup>6</sup>, -NH-R<sup>6</sup>, -NH-O-R<sup>6</sup>, -NH-SO<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>, -N(SO<sub>2</sub>R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>, -CQ<sup>1</sup>-R<sup>7</sup>, -CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -CQ<sup>1</sup>-NH-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -NH-CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>, -N(SO<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>)(CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>), -NH-CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-NH-R<sup>6</sup> steht,

worin

Q für O, S, SO oder SO<sub>2</sub> steht,

Q1 und Q2 unabhängig voneinander für O oder S stehen, und

5

R<sup>6</sup> für gegebenenfalls durch Cyano, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-carbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino-carbonyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht,

10

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl-carbonyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy-carbonyl oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylamino-carbonyl substituiertes Alkenyl oder Alkinyl mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen steht,

15

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-carbonyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl substituiertes Cycloalkyl oder Cycloalkylalkyl mit jeweils 3 bis 6 Kohlenstoffatomen in der Cycloalkylgruppe und gegebenenfalls 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil steht,

20

oder für jeweils gegebenenfalls einfach bis dreifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfinyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino und/oder Dimethylamino substituiertes Aryl oder Arylalkyl mit jeweils 6 oder 10 Kohlenstoffatomen in der Arylgruppe und gegebenenfalls 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil steht,

25

30

oder für jeweils gegebenenfalls einfach bis dreifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfinyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino und/oder Dimethylamino substituiertes Heterocyclyl oder Heterocyclylalkyl mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Stickstoffatomen und/oder 1 oder 2 Sauerstoffatomen und/oder einem Schwefelatom in der Heterocyclylgruppe und gegebenenfalls 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil steht.

10

5

3. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man als Ausgangsstoffe Verbindungen der Formel (II) einsetzt, in welcher

15

R<sup>1</sup> für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl steht.

20

- R<sup>2</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Methyl oder Ethyl steht.
- R<sup>3</sup> für Wasserstoff, Fluor oder Chlor steht.

25

R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Hydroxy, Fluor, Chlor, Brom, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Methyl oder Methoxy steht und

30

R<sup>5</sup> für Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Amino, Hydroxyamino, Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Fluor, Chlor, Brom, Iod, oder für eine der nachstehenden Gruppierungen

-R<sup>6</sup>, -Q-R<sup>6</sup>, -NH-R<sup>6</sup>, -NH-O-R<sup>6</sup>, -NH-SO<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>, -N(SO<sub>2</sub>R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>, -CQ<sup>1</sup>-R<sup>7</sup>, -CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -CQ<sup>1</sup>-NH-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -NH-CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>, -N(SO<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>)(CQ<sup>1</sup>-R<sup>6</sup>), -NH-CQ<sup>1</sup>-Q<sup>2</sup>-R<sup>6</sup>, -Q<sup>2</sup>-CQ<sup>1</sup>-NH-R<sup>6</sup> steht,

worin

Q für O, S, SO oder SO<sub>2</sub> steht,

Q<sup>1</sup> und Q<sup>2</sup> unabhängig voneinander für O oder S stehen, und

R<sup>6</sup> für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl oder Ethylaminocarbonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl steht,

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Acetyl, Propionyl, n- oder i-Butyroyl, Methoxy-carbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, n- oder i-Propylaminocarbonyl substituiertes Propenyl, Butenyl, Propinyl oder Butinyl steht,

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropylmethyl, Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl oder Cyclohexylmethyl steht,

10

5

15

20

25

30

oder für jeweils gegebenenfalls einfach bis dreifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Methylamino, Ethylamino und/oder Dimethylamino substituiertes Phenyl, Benzyl oder Phenylethyl steht,

10

5

15

20

25

30

oder sür jeweils gegebenenfalls einfach oder zweifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Difluormethyl, Dichlormethyl, Trifluormethyl, Trichlormethyl, Chlordifluormethyl, Fluordichlormethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Methylamino, Ethylamino und/oder Dimethylamino substituiertes Heterocyclyl oder Heterocyclylalkyl aus der Reihe Oxiranyl, Oxetanyl, Furyl, Tetrahydrofuryl, Dioxolanyl, Thienyl, Tetrahydrothienyl, Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Triazolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Oxadiazolyl, Thiadiazolyl, Pyridinyl, Pyrimidinyl, Triazinyl, Pyrazolylmethyl, Furylmethyl, Thienylmethyl, Oxazolylmethyl, Isoxazolylmethyl, Thiazolylmethyl, Pyridinylmethyl, Pyrimidinylmethyl steht.

4. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man als Ausgangsstoffe Verbindungen der Formel (II) einsetzt, in welcher

R<sup>1</sup> für Trifluonnethyl steht,

PCT/EP01/00795

	R <sup>2</sup>	für Wasserstoff, Chlor oder Methyl steht,
	R <sup>3</sup>	für Fluor oder Chlor steht,
5	R <sup>4</sup>	für Cyano, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Hydroxy, Fluor, Chlor, Brom oder Trisluormethyl steht und
10	R <sup>5</sup>	für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Fluor, Chlor, Brom, oder für eine der nachstehenden Gruppierungen
15		$-R^6, -Q-R^6, -N(SO_2R^6)_2, -CQ^1-R^7, -CQ^1-Q^2-R^6, -CQ^1-NH-R^6, -Q^2-CQ^1-R^6, \\ -Q^2-CQ^1-Q^2-R^6, -N(SO_2-R^6)(CQ^1-R^6) \text{ steht,} \\$ worin
20		Q für O, S, SO oder $SO_2$ steht, $Q^1 \text{ und } Q^2 \text{ unabhängig voneinander für O oder S stehen, und}$
25		R <sup>6</sup> für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl oder Ethylaminocarbonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl steht,
30		oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl,

Ethylaminocarbonyl, n- oder i-Propylaminocarbonyl substituiertes Propenyl, Butenyl, Propinyl oder Butinyl steht,

5

oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropylmethyl, Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl oder Cyclohexylmethyl steht,

10

oder für jeweils gegebenenfalls einfach bis dreifach durch Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl oder Methylsulfonyl substituiertes Phenyl, Pyridin-2-yl, Pyridin-3-yl, Pyridin-4-yl, Thien-2-yl, Thien-3-yl oder Benzyl steht.

15

5. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass man als Ausgangsstoffe Verbindungen der Formel (II) einsetzt, in welchen

- R<sup>2</sup> für Wasserstoff steht,
- R<sup>3</sup> für Fluor steht und

25

20

R<sup>4</sup> für Cyano, Brom oder Trifluormethyl steht.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern 1al Application No PCT/EP 01/00795

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D239/54		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
IPC 7			
	tion searched other than minimum documentation to the extent that s		
	ata base consulted during the international search (name of data baternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data	•	)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		r
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to daim No.
Υ	EP 0 509 098 A (YAMASA SHOYU KK) 21 October 1992 (1992-10-21) page 5; examples		1-5
Y	EP 0 425 669 A (YAMASA SHOYU KK) 8 May 1991 (1991-05-08) page 4; examples		1–5
Y	WO 97 08170 A (FMC CORP) 6 March 1997 (1997-03-06) cited in the application example 5		1–5
Y	US 5 661 108 A (MARAVETZ LESTER   26 August 1997 (1997-08-26) cited in the application example 11	L ET AL)	1-5
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
° Special ca	ategories of cited documents:	'T' later document published after the inte or priority date and not in conflict with	emational filling date
consid	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	cited to understand the principle or the invention  *X* document of particular relevance; the c	eory underlying the
filing		cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to
which citatio	is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an im	claimed invention ventive step when the
other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the International filing date but	document is combined with one or mo ments, such combination being obvior in the art.	us to a person skilled
later ti	han the priority date claimed actual completion of the international search	*&* document member of the same patent  Date of mailing of the international sea	
	8 May 2001	28/05/2001	
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fay: (-31–70) 340–316	Frelon, D	

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intern val Application No PCT/EP 01/00795

Patent document cited in search repor	t	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP 0509098	A	21-10-1992	CA WO US	2073464 A 9110432 A 5334593 A	14-07-1991 25-07-1991 02-08-1994
EP 0425669	Α	08-05-1991	DE WO US	68920880 D 9001027 A 5252576 A	09-03-1995 08-02-1990 12-10-1993
WO 9708170	Α	06-03-1997	AU US	6961896 A 5753595 A	19-03-1997 19-05-1998
US 5661108	Α	26-08-1997	WO AU	9818768 A 7665596 A	07-05-1998 22-05-1998

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr. nales Aktenzeichen PCT/EP 01/00795

a. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D239/54		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchies IPK 7	ther Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb ${\tt C070}$	ole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Geb	viète fallen
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (r ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data		ele Suchbegriffe)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	EP 0 509 098 A (YAMASA SHOYU KK) 21. Oktober 1992 (1992-10-21) Seite 5; Beispiele		1-5
Υ	EP 0 425 669 A (YAMASA SHOYU KK) 8. Mai 1991 (1991-05-08) Seite 4; Beispiele		1-5
Y	WO 97 08170 A (FMC CORP) 6. März 1997 (1997-03-06) in der Anmeldung erwähnt Beispiel 5		1-5
Y	US 5 661 108 A (MARAVETZ LESTER L 26. August 1997 (1997-08-26) in der Anmeldung erwähnt Beispiel 11	_ ET AL)	1-5
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffe aber n "E" åtteres Anmel "L" Veröffer schein anderr soll oc ausge "O" Veröffe eine B "P" Veröffe dem b	intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Idedatum veröffentlicht worden ist. Die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhalt ernen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie inführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht.	Theorie ängegeben isf  "X" Veröffentlichung von besonderer Be kann allein aufgrund dieser Veröffe erfinderischer Tätinkeit beruhend b	licht worden ist und mit der n nur zum Verständnis des der zips oder der ihr zugrundellegenden edeutung; die beanspruchte Erfindung intlichung nicht als neu oder auf ietrachtet werden edeutung; die beanspruchte Erfindung ätigkeit beruhend beirachtet mit einer oder mehreren anderen e in Verbindung gebracht wird und ann naheliegend ist liben Patentfamilie ist
1	8. Mai 2001	28/05/2001	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fay: (431-70) 340-3016	Bevollmäckligter Bediensteter Frelon, D	·

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern. ales Aktenzeichen
PCT/EP 01/00795

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	. Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0509098 A	21-10-1992	CA 2073464 A WO 9110432 A US 5334593 A	14-07-1991 25-07-1991 02-08-1994
EP 0425669 A	08-05-1991	DE 68920880 D WO 9001027 A US 5252576 A	09-03-1995 08-02-1990 12-10-1993
WO 9708170 A	06-03-1997	AU 6961896 A US 5753595 A	19-03-1997 19-05-1998
US 5661108 A	26-08-1997	WO 9818768 A AU 7665596 A	07-05-1998 22-05-1998